

# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

64-027471

(43) Date of publication of application: 30.01.1989

(51)Int.CI.

C12N 9/10 C12P 21/00 // A23C 19/032 (C12N C12R

(21)Application number: 62-165067

(71)Applicant: AJINOMOTO CO INC

AMANO PHARMACEUT CO LTD

(22)Date of filing:

01.07.1987

(72)Inventor: MOTOKI MASAO

OKIYAMA ATSUSHI **NONAKA MASAHIKO** TANAKA HARUO **UCHIO RYOSUKE** MATSUURA AKIRA ANDO HIROYASU **UMEDA KOICHI** 

(30)Priority

Priority number: 62 49157

Priority date: 04.03.1987

Priority country: JP

# (54) NOVEL ENZYME AND PRODUCTION OF PROTEIN GELATINIZED PRODUCT USING SAID **ENZYME**

(57)Abstract:

PURPOSE: To produce a protein gelatinized product, by reacting a transglutaminase capable of catalyzing an acylation arrangement reaction of γ-carboxylamide group of a glutamine residue in peptide chain in the absence of Ca2+ with a protein.

CONSTITUTION: A protein-containing solution or slurry having ≥1.0wt.% protein concentration is prepared. A transglutaminase capable of catalyzing an acyl arrangement reaction of γcarboxylamide group of glutamine residue in a peptide chain in the absence of Ca2+ is added to the protein-containing solution or slurry and reacted with the protein to provide the protein gelatinized product. The above-mentioned transglutaminase is preferably added to the protein- containing solution or slurry at an amount of 0.01W2,000 unit based on 1.0g protein. Furthermore, the microorganism having transglutaminase producing- ability incudes bacterium belonging to the genus Streptoverticillium.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

# ⑩日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

# ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭64-27471

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和64年(1989)1月30日

C 12 N 9/10 C 12 P 21/00

7823-4B Z-6712-4B ×

審査請求 未請求 発明の数 2 (全16頁)

蚪発明の名称

新規酵素及びそれを用いるタンパクゲル化物の製造法

②特 顋 昭62-165067

愛出 願 昭62(1987)7月1日

授先権主張

砂昭62(1987)3月4日砂日本(JP)動特頤 昭62-49157

⑩発 明 者

正雄

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

砂発 明 者

敦

彦

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

⑫発 明 者

雅

神奈川県川崎市川崎区鈴木町1-1 味の素株式会社中央

研究所内

②出 頤 人

味の素株式会社

Ш

東京都中央区京橋1丁目5番8号

动出 願 人 天野製薬株式会社

本木

冲

野

愛知県名古屋市中区錦1丁目2番7号

最終頁に続く

明 細 4

1. 発明の名称:

新規酵素及びそれを用いるタンパクケル化 物の製造法

- 2. 特許請求の範囲
- Ca<sup>2+</sup> 非存在下でペプチド鎖内のクルタミン 残基の r - カル u キシアミド基のアシル転移反応 を触媒する新規トランスクルタミナーせ。
- 2. Ca<sup>24</sup> 非存在下でペプチド鎖内のグルタミン 改善の r - カル # キシアミド基のアシル転移反応 を触媒する新規トランスグルタミナーゼの作用に より、タンパク質過度 1.0 重量 5 以上のタンパク 含有溶液又はスラリーをゲル化させることを特徴 とするタンパクゲル化物の製造法。
- 3. 新規トランスグルタミナーゼがタンパク含 有格液又はスラリー中のタンパク質 1.0 g に対し て 0.0 1 ~ 2000 ユニット添加されることを特徴 とする特許請求の範囲第 2 項記載の製造法。
- 3. 発明の詳細な説明

. [利用分野]

本発明は新規なトランスグルタミナーセ及びとれを用いるタンパクケル化物の製造法に関する。

トランスグルタミナーゼは、ペプチド鎖内にあるグルタミン残店のドーカルポキシアミド菇のアシル転移反応を触媒する酵素である。

このトランスグルタミナーゼは、アシル受容体としてタンパク質中のリジン残益のミーアミノ基が作用すると、分子内及び分子間にεー(r-Glu)- Ly。架橋結合が形成される。また水がアシル受容体として機能するときは、グルタミン改造が脱アミド化されグルタミン改改益になる反応を進行させる際架である。

また、この新規トランスグルタミナーせを利用 して製造される本発明のゲル化物は、従来のゲル 状食品、ゲル状化粧料をはじめとしてヨーグルト、 セリー、チーズ、ゲル状化粧料などとして用いら れる。

更に、本発明に係るケル化物は、未加熱で製造でき、熱に安定なケルであるため、マイクロカプセルの果材、固定化砂索等の担体などとしても広

範囲に用いるととができるものである。 〔従来技術〕

トランスグルタミナーゼはこれまで励物由来のものが知られている。例えばモルモットの肝臓 [Connellan, et al., ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー(Journal of Biological Chemistry) 246巻4号,1093~1098頁 (1971)]及び哺乳動物の膜器,血液に広く分布しにFolk et al., アドバンセス・イン・エンザイモロジー(Advances in Ensymology) 38巻,109~191頁(1973)]、(Folk et al., アドバンセス・イン・ケミストリー(Advances in Protein Chemystry) 31巻,1~133頁(1977)]、その酵素の特徴も研究されている。

しかし、現時点では敬生物由来のトランスグルタミナーゼについては報告されていない。また、動物由来のトランスグルタミナーゼを用いるタンパク質のゲル化物の製造法については本発明者等が既に研究を行なっている(特開昭 58-149645

能性はほとんど考えられたかった。

従って、本発明の課題は供給量、コストの面、 特製の容易さ等のいずれの面からも問題はなく、 しかも反応に Ca<sup>2+</sup>を必要としない点等、契用性の 高い微生物由来の新規トランスグルタミナーセ及 び本酵素を作用させて得られるタンパクゲル化物 の製造法の提供である。

# [問題点を解決するための手段]

ストレプトペルチシリウム風の間を具体的に示

母)。

しかし、この動物由来のトランスタルタミナー せの政策への利用、特にタンパク質のケル化物の 製造法には以下に述べるような欠点を有する。

動物由来のトランスグルタミナーゼは安価にまた大量に入手するのが困難である。また、ゲル化させるのには、この高価な酵業が基質タンパク質1.9 あたり、1ユニット以上必要でかつ、茜質タンク強旺が2.0 重量毎以上必要であるという制限があること、更には、この動物由来のトランスグルタミナーゼはカルシウム(Ca<sup>2+</sup>)依存性である物に用途が制限される。

以上のような欠点を有する為に、効物由来のトランスグルタミナーゼを用いるゲル化物の製造についての実用化は困難であるのが現状である。 【発明が解決しようとする問題点】

世来トランスグルタミナーゼの供給は励物に由 悲しているため乳用性を考慮した場合、供給量、 供給費用、保存費用、粉製の困難さ等の種々の面 から不利でありこのままでは産業上の利用への可

すと、ストレプトベルチシリウム・クリセオカルネウム (Strepto verticillium griseocarneum) IFO
12776,ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム (Strepto
verticillium cinnamoneum aub ap. cinnamoneum) IFO
12852,ストレプトベルチシリウム・モバラエンス(Streptoverticillium mobarsense) IFO 13819 等があげられる。

 **油脂、有极酸などが単独で又は組合せて用いられ** る。登集領としては無极登集領、有機登集領のい ずれも使用可能であり無機栄養源としては硝酸ア ンモニウム、硫酸アンモニウム、尿素、硝酸ソー ダ、塩化アンモニウム等が挙げられる。又有极盛 **累 頌 と して は 大 豆 、 米 、 ト ウ モ ロ コ シ 、 小 没 な ど** の粉、糠、脱脂粕をはじめコーンスティープリカ ー、ペプトン、肉エキス、カゼイン、アミノ酸、 酵母エキス等が挙げられる。無根塩及び母量栄養 衆としてはリン酸、マグネシウム、カリウム、鉄、 カルシウム、亜鉛等の塩類の値ピタミン、非イオ ン界面活性剤、消泡剤等の菌の生育やBTGaseの生 産を促進するものであれば必要に応じて使用出来 る。培婆は好気的条件で、培養温度は菌が発育し BTGase が産生する範囲であれば良く、好ましくは 25~35℃である。培養時間は条件により異な るが BTGase が最も産生される時間まで培養すれば 良く、通常2~4日程度である。 BTGase は液体均 姿では培養液中に溶解されており、培養終了後培 簪液より固形分を除いた培養ろ液より採取される。

キサム酸の量を検量級より求め活性を算出する。 BTGase 活性は特に記載しないかぎり以下に記載する方法により測定した。

< 活性測定法>

試 森 A 0.2 Mトリス塩酸級衝液 (pH 6.0)

0.1 Mヒドロキシルアミン

0.0 i M 避元型グルタチオン

0.0 3 M ペンシルオキシカルポニル - L -- ゲルタミニルグリシン

試集 B 3 N - 塩酸

12%-トリクロロ酢酸

5 % FoCL3·6H2O (0.1N-HCLに溶解)

上記溶液の1:1:1の混合液を試染Bとする。

酵菜液の 0.0 5 ml に 試楽 A 0.5 ml を加えて混合し3 7 ℃で 1 0 分間反応後、試薬 B を加えて反応停止と Fe 錯体の形成を行った後 5 2 5 am の吸光 歴を測定する。対照としてあらかじめ熱失活させた酵菜液を用いて同様に反応させたものの吸光度を測定し、酵素液との吸光度差を求める。別に酵

例えばエタノール、アセトン、イソアロピーン
アルコール等の有機辞姓による処理、残安、食塩等による塩析、透析、限外ろ過法、イオン交換クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー、ゲルろ過、破着列面等の方法が使用出来る。又とれらの方法を選当に組合せる事により
BTGase の精設度が上る方法によって得られる酵素は安定が出来る。とれらの方法によって得られる酵素は安定が出来る。とれらの塩類、糖類、質量の塩素、糖類、質量の塩素、糖素を設定して、原外の過程を対象を対象を表して、以及の方法によりな状又は固形のBTGase を得るとが出来る。

BTGase の活性測定はペンジルオキシカルポニル・レーグルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを指質として Ca<sup>2+</sup> 非存在下で反応を行い、生成したヒドロキサム酸をトリクロロ酢酸存在下で鉄鎖体を形成させ 5 2 5 nm の吸収を測定し、ヒドロ

れ液のかわりにレーグルタミン酸 r・モノヒドロキサム酸を用いて検量級を作成し、前記吸光 E 整より生成されたヒドロキサム酸の量を求め、1分間に1 μモルのヒドロキサム酸を生成する酵菜活性を1単位とした。

このようにして得られる精製 BTGase 、即ちストレプトベルチシリウム・モバランス (Strepto verticillium mobaraense ) IFO 13819 のトランスグルタミナーゼ (BTG-1 と命名)、ストレプトベルチシリウム・グリセオカルネウム (Strepto verticillium griseocarneum) IFO 12776 のトランスグルタミナーゼ (BTG-2 と命名)、ストレプトベルチシリウム・シナモネウム・サア・エスピー・シナモネウム (Streptoverticillium cinnamoneum sub sp. clunamoneum) IFO 12852 のトランスグルタミナーゼ (BTG-3 と命名) についての酵素化学的性質について以下に記す。

#### •) 至適时;

悲賀としてペンジルオキンカルポニル・L・ グルタミニルグリシンとヒドロキンルアミンを 使用した場合、37℃、10分反応で BTG-1の 至頭出は6~7にあり、BTG-2の至適出は6~ 7付近にあり、BTG-3の至適出は6~7付近に ある(第1図、第5図、及び第9図に示される。)。

# b) 至適區度:

話質としてペンジルオキシカルガニル・L・グルタミニルグリシンとヒドロキシルアミンを使用した場合、H6、10分反応で BTG-1の至適温度は55℃付近であり、BTG-2の至適温度は45℃付近であり、BTG-3の五適温度は45℃付近にある(第2図、第6図、及び第10図に示される。)。

### 。) 州安定性:

3.7 ℃、10分間処理でBTG-1は出5~9で 安定であり、BTG-2は出5~9で安定であり、 BTG-3は出6~9で安定である(第3図、第7 図、第11図に示される。)。

# d) 温度安定性:

H 7 で 1 0 分間処理では BTG-1 は 4 0 ℃ では 8 8 8 活性が残存し、 5 0 ℃ では 7 4 % 活性が

表 - 1

基質	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	96	96	95
CBZ-Gln-Gly	100	100	100
CBZ-Gla-Gly-oEt	6 3	4 4	4 2
CBZ-Gin-Gin-Giy	3 8	3 9	3 5
CBZ-Gly-Gln-Gly-Gly	8	1 2	1 1
CBZ-Gly-Gly-Gin-Gly	2 3	5 8	6 0
CBZ-G1n	0	0	0
CBZ-Asp-Gly	0	0	0
Gly-Gla-Gly	0	0	. 0

# () 金属イオンの影響:

活性測定系に1 mM 濃度になるように各種金属イオンを加えて影響を調べた(結果は要 - 2 に示される。)。いずれの BTGase 1 Cu 2 + 1 、1 と 1 により活性が阻害される。

2 日本のでは、BTG-2 は40ででは86名だ性が設存し、50ででは56名活性が設存し、BTG-3 は40でで80名活性が設存し50ででは53名活性が設存する(第4図、第8図、及び第12図に示される。)。

# •) 基質特異性:

各 BTG ase を用い、各租合成基質とヒドロキシルアミンとの反応を調べた。いずれのBTG ase も合成基質がベンツルオキシカルポニルアスパラギニルグリシン、ベンツルオキシカルポニルクリシンの合反応しない。しかからま質がベンツを合反応しない。しかの名類の公式を受ける。なり、との時の各種合成基質をは扱ってものののである。ないであり、G1a はグルタミル基の略であり、Asp はアスパラギニル基の略である。

表 - 2

金髯イオン	BTG-1	BTG-2	BTG-3
	75	46	%
None	100	100	100
CaCL <sub>2</sub>	101	102	102
BaCL <sub>2</sub>	101	99	105
CoCL <sub>2</sub>	103	103	103
CuCL <sub>2</sub>	7 9	8 2	8 6
F.C.L3	9 6	104	106
KCL	9 6	9 9	105
Mig C L 2	102	104	103
MaCL <sub>2</sub>	9 8	9 7	9 7
NaCL	9 9	102	101
NICL2	1 0 .2	100	101
Pb(CH3COO)2	9 7	9 7	100
SrCL2	100	101	100
ZnCL2	1 5	2 4	2 4

# 8) 阻害剤の影響:

各阻害剤を1mMになるように加え、25℃、30分放置後、活性を測定した(結果は表-3に示される。)。いずれのBTGsseもパラクロロマーキュリー安息香酸(PCMBと路する)、N-エチルマレイミド(NEMと略する)、モノョード酢酸により活性が阻害される。

表 - 9

	阻	害	剤	B'	rg	-1	Вл	G	- 2	В	rG	- 3
ł						96		-	46			<b>%</b>
	None			1	0	0	1	0	0	1	0	0
	EDTA			1	0	2		9	8		9	9
	РСМВ				5	4	ľ	6	1		6	3
	NEM					5			5			3
	モノョ	- }	作政		6	4		5	0		6	7
	PMSF			1	0	4		9	5	1	0	1

表 - 3 中 PMSF はフェニルメチルスルホニルフルオライドの略である。

茜質特異性に差が見られる。また Ca<sup>2+</sup> の存在下及 び非存在下においても本発明の BTGaee は作用する 点等でも明らかな差がみられる。従って本発明の 各群公は MTGaee とはその性質を異にするものと考 えられる。

表 - 4

	BTG-1	BTG-2	BTG-3	MTGase
至適州	6~7	6~7	6~7	6
叶安定性	5~9	5~9	6~9	6~7.5
至適温度	55℃付近	45℃付近	45℃付近	50~55℃
温度安定性 (%)				
4 0 ℃ 残 存 率	8 8	8 6	80	9 6
5 0 ℃ 残 存 率	7 4	5 6	5 3	4 0
分子扯	約38.000	約 41,000	約 41,000	約 90,000
等電点	9. 0	9. 7	9.8	4.5
基質特異性(%)				
CBZ-Gln-Gly	100	100	100	100
CBZ-Gln-Gly-oEt	63	44	42	122
CBZ-Gin-Gin-Gly	38	3 9	3 5	288
CBZ-Gly-Gla-Gly	8	1 2	1 1	126
CBZ-Gly-Gly-Gln -Gly	2 3	5 8	60	2 7

### h) 等证点:

アンホライン特征点電気泳励により求めたと とろ BTG-1 の等理点 pI は 9 付近であり、BTG-2 の等電点 pI は 9.7 付近であり、BTG-3 の等電点 pI は 9.8 付近である。

#### 1) 分子量:

SDS ディスク電気泳動法より求めたところ BTG-1 の分子丘は約38,000であり、BTG-2 の分子丘は約41,000であり、BTG-3 の分子丘は約41,000であり、BTG-3 に

次に BTGase とモルモット肝由来の老れとの性質を比較する。尚、モルモット肝由来のトランスグルタミナーゼは特開的 58-149645号に記載された方法で調製した。 設-4には各群な化学的性質の比較を、表-5には Ca²+の活性に及ぼす影響を示す。 表-4及び要-5より明らかのように従来主として研究されているモルモット肝のトランスグルタミナーゼ(以後 MTGase と記す)と放線由米のBTGase とには酵素化学的性質において種々の造が見られ、特に温度安定性、分子量、毎年点、

表 -

金以イオン	BTG-1	BTG-2	BTG - 3	MTG.
None	9 9	9 8	100	φυ 0
1mM CaCL2	100	100	9 9	3 9
5mM CaCL2	100	100	9 8	100

次に BTGase を用いるタンパクゲル化物の製法について述べる。

まず、 甚貫となるタンパク質は、リンン酸芸を有し、リンン酸芸を有し、上述の酵茶に制約されて、 生球に制約されて、 性球に制約されて、 性球のでは、 性なのでは、 性なのでは、 性なのでは、 ないのでは、 ないので

プミン等を例示することができる。

また本発明に用いる蛋白質としては的配以外にもプロテアーゼなどで部分的に切断したタンパク質、合成ペプテドかよび各種の化学修飾したタンパク質でも、グルタミン強基、リツン残基を有する条件が消たされれば、この酵素の基質とすることができる。

これらのタンパク質の1重量の以上、好ましくは3重量の以上の液体又はスラリーであれば、BTGase の添加により高粘性物、あるいはかル状物が形成され、1重量の以下であれば、溶液は大なは沈殿状の架橋高分子化物が得られる。BTGase は多ンパク18に対して0.01~2000 Unit 磁加、好ましくは0.1~200 Unit 以上添加、反応溶液、の内は4~10、好ましくは5~8に調整し、5~80で、好ましくは40~60でで10秒~24時間、好ましくは10分~2時間インキュペートすると好まの分子化物ないしはかル状物を得るとではなり、本発明のBTGase は低い酵素機能でかん化できる(基質タンパク質18あたり

# 突施例 1

ストレプトベルチシリウム・モバラエンス
(Streptoverticillium moberaeaee) IFO 13819
を培地組成ポリペプトン 0.2 %、グルコース 0.5
%、リン酸ニカリウム 0.2 %、硫酸マグネシウム
0.1 %からなる培地(円7)200元に接種し
30℃、48時間培養し、得られた種培養液をポリペプトン 2.0 %、ラスターゲン 2.0 %、リン酸ニカリウム 0.2 %、硫酸マグネシウム 0.1 %、酵母エキス 0.2 %、硫酸マグネシウム 0.1 %、酵母エキス 0.2 %、流酸マグネシウム 0.1 %、酵母エキス 0.2 %、流過剤としてアアカノール(商品名、旭恒化社製品) 0.0 5 %からなる培地 2 0 ℓ(円7)に加え 3 0 ℃で 3 日間培養後ろ過し培養液 1 8.5 ℓ 得た。このものの活性は 0.3 5 ェ/㎡である。

培装液を塩酸で出 6.5 に調製し、予め 0.0 5 M リン酸浸荷液(出 6.5) で平衡化しておいた C G - 5 0 (商品名、オルガノ社製品)のカラムに通 した。この操作でトランスグルタミナーゼは吸着 された。さらに同緩衝液で不純蛋白質を洗い流し た後、さらに 0.0 5 ~ 0.5 M の同級衝液の濃度勾 0.01ユニット以上あればよい)、及び低い茜賀 改度で使用できる(茜質タンペク質透取1重量の以上あればよい)等の特徴を有する所規な酵果である。

この BTGase 処理により十分なケル化物が得られるが、更に必要により反応終了後のケル化物を60~200℃で1分間~24時間加熱処理することにより更に強固なケル化物が得られる。このタンパク含有溶液は単にタンパクと水との混合物に限らず、タンパク、水および油脂を混合した水中油型又は油中水型エマルク。ンであってもよく、各種塩類、 殺粉、少糖類、多糖類、香料、保湿剤、 務色料なども BTGase による架橋高分子化及ひケル化と阻害しない範囲で適宜選択して添加することができる。

またタンパク質の種類と量を調整することによって架橋高分子化物の架橋度を変えることができ、これにより、生成するゲルの物性及び含水量を目的と用途に応じて変えることができる。

以下に本発明の実施例について述べる。

得られた設縮液を同級海液で予め平衡化しておいたセファアックス G - 7 5 (ファルマシアファインケミカル社製)を含むカラムに通し、同級海液を流して溶出液を分画した。この結果活性画分は単一のピークとして溶出された。このものの比活性は培婆ろ液に対し6 2 5 倍であり、回収率は4 7 男であった。

# 契施例 2

実施例1と同様にしてストレプトベルチシリゥム・グリセオカルネウム (Streptoverticillium

突的例1と間線な方法で酵素を精製して SDS ディスク軍気泳動で単一の酵素を得た。

### 與施例 3

央施例 1 と同様にしてストレプトペルチシリウム・シナモネウム・サブ・エスピー・シナモネウム(Streptoverticillium cinnamoneum sub sp.

cinnamoneum) IFO 12852 を 30 ℃ で 3 日培養後ろ 過し培養液 1 8.5 % を得た。このものの酵業活性 は 0.5 u/nlであった。

契施例1と同様な方法で酵素を精製して SDS ディスク 観気 泳動で単一の酵素を得た。 突施例 4

(1) 特開昭 5 8 - 1 4 9 6 4 5 号の実施例 1 に配収された方法により調製または購入した食品タンパク類、すなわち①  $\alpha_{81}$  - カセイン、②  $N_8$  - カセイネート③大豆 11S グロアリン④大豆 7 S グロアリン⑤分離状大豆タンパク「アンプロン S - 2 」(味

度は 1.5 多であった。これに奥施例 4 と同様の条件で BTGase を添加しかん化能を調べた。結果は要6 に示した。

(3) BTGase の基質とするためエビミオシンを次のように調製した。

新鮮(生)甘えび(体展約5 cm)の皮をむきエビ屈曲筋肉をとり出し、ミンチ後、氷水洗浄し、更に冷却下 0.1 mM DTT, 0.1 mM PMSF存在下でホモジナイズし、遠心分離でアクトミオシンを抽出分離した。更に10<sup>5</sup>×8で60分間超速心操作によりアクチンを除きミオシンに互んだ面分を得数ミオシンは Ca-ATPase 活性がなくアクチンとの結合能も消失していることから、変性ミオシンであることがわかったで変性のあることがあることがあることがあることのタンパク没度3.6 の変性エビミオシンであることのタンパク没度3.6 の変性エビミオシンででででであることでは17.5 )5 mM DTT)に対し3.6 ユニットの BTGase を添加し、35℃の水浴中に浸渍でさ

の衆製)⑥水抽出大豆タンパク⑦酸沈段大豆タンパク⑧大豆タンパク粒子⑨大豆タンパクミセル ⑪ ザラチンの各5・10厘量パーセントの溶液 または感滴液 5 元に、実施例1で調製したBTGase (凍結乾燥品 比活性 2.50 Unit / 咿 protein )をタンパク1 ゆ当り 0.0 2 U加え、55℃、1時間は2000インヤッペートした。室温放置後、サンプルの入った試験質を倒置し、流れ落ちるか、どうかでゲル化を判定した。結果は最らに示した。

(2) BTGase の基質とするためウサギミオシンを次のように調製した。

Perry の方法 (Perry, S. V. (1955),
"Methode in Enzymology" vol 2 pp 582-588,
Academic Press, New York) に従い、ウサギの骨格筋258より3倍量の0.45M KCL,5 mM ATP-MgCL2,50mMリン酸緩衝液(pH 6.4)中で0℃、30分間ミオシンを抽出し、以下希釈沈殿によって集め0.5 M KCL,20 mM Tris-moleate (pH 7.5)
溶液に透析し、10<sup>5</sup>×8で60分間違心分離した上清を符製ミオシンとして使用した。タンパク優

世九。

以上のゲル化能の実験結果をまとめると表 6 のようになった。

尚、比較例として、MTGase によるかル化能試験 結果も示した。尚、MTGase の添加量は基質たんぱ く質 1 吻当り 0.1 Uとした。



食品タンパク質	强度(%)	BTGsse	MTG
a = 1 - カセイン	5 1 0	00	00
Na - ガセインネート	5 1 0	00	. Δ
大豆118グロブリン	5 1 0	0	ô
大豆78グロブリン	5 1 0	00	ŏ
アジアロンS-2	5 1 0	0	×
水抽出大豆メンパク	5 1 0	00	ŏ
酸沈殿大豆タンパク	5 1 0	00	ŏ
大豆タンパク粒子	10	0	×
大豆タンパクミセル	5 1 0	0	×
セ ラ チ ン	5 1 0	0	×
ウサヤミオシン	1.5	0	0
エピミオシン	3.6	0	. 0

(注) 〇:ゲル化

ム:弱いケル

×:溶液のまま

MTGase は37℃,1時間反応させた。

9.3 M 奥化リテウム(LiBr)溶液 1 0 0 m に加え、4 0 ℃で一晩捷拌すると稍糸は可溶化した。この溶液に対し吸引炉過、対水透析を行い租桶蛋白質水溶液(約2 重量多)を得た。予め試験管内に最終設度が 0.0 1 U , 0.0 2 U , 0.0 4 U / PP protein となるように実施例 4 と同じ BTGase を入れておき、シェアリングによるゲル化をさけるため静かに稍蛋白質水溶液を加えた。対照として BTGase 未添加のものも用意した。各々の試験管を窜温で一晩放置を試験管内の試料の状態を観察し張 8 の結果を得た。

表. 8

裁			料			状	Zą.
捐蛋白質水溶	液一	BTG				>	· <u>-</u>
*	. +	BTG	( 0.0 1 U/vg	タンハ	ク質)	C	<b>)</b> .
•	+	•	( 0.0 2 U/	•	)	- 0	)
•	+		( 0.0 4 U/		)	(	

(注)

×:試験管倒置により落下。透明溶液状

〇: ル しても落下せず。白潤ケル状

#### 奥施例 5

せ ラテン (新田 セ ラテン 製 ) に 5.1 0 重量 パーセント 容 液 と なる よ う に 0.1 M ト リス・ HC L buffer ( 円 7.6 ) を 加 え、 6 0 ℃ , 3 分 で 完全 に セ ラ チン を 容 解 し 実 施 例 4 と 同 じ BTG see を 0.0 2 U / ng protein を 加 え よ く 投 拌 後 3 7 ℃ 、 1 時 間 反 応 させ た 後、 沸 と う 水 浴 中 に 1 0 分 間 加 熱 し た 直 後 の 状 顔 を 観 察 し た。

尚、BTGase を添加しない以外は全く同一の処理をしたものを対照とした。結果は表 - 7 に示した。

<b>*</b>	7		
	- BTG	+ BTG	
5 % セラテン	×	0	
1.0% セラチン	×	0	

(注) ×:完全な溶液

〇: ゲル状態(加熱しても溶解しない)

#### 妥施例 6

BTG ase の基質とするため、相違白質水溶液を以下の方法で調製した。脱脂ずみの相糸 2.3 3 8 を

# 爽施例 7

市阪牛乳(粗タンパク2.9%)を約5倍(粗タンパク14.5%)に波圧微縮して得た凝縮牛乳1ℓに対して、実施例4に示したBTGaseを2ユニットを加えて提拌し、55℃,30分インキュベートした。生じたケル状物を80~95℃,20分加温し残存酵素を失活させた後、冷却するとプリン状のゲル食品を得た。要すれば、10%程まで砂糖を添加しても同様のゲル状物を得ることができた。

# 爽施例8

市服牛乳(租タンパク2.9 名,油脂3.2 名,水分8 9 名)を約 5 倍に被圧機縮し、機縮牛乳(約10 l)とし、これに30 名のグルコノデルタラクトン溶液100 mを加え、速やかに混合した後、川6.0以上であることを確認してから、災応例4に示した BTGase 100ユニット加えて、撹拌し、45℃,45分間インキュペーター中に静置させゲル化させた。かかる後にゲルを纏わさないようにゲルを80~95℃塩加熱し、BTGase の失活と

グルコノデルタラクトンのグルコン酸への分解を 行ない、ゲルの州を4~5に関藍させた。そして 冷却役、カード状のゲルを約8 cm 角にカッティン グし、酸塩法で2%程度の塩濃度にして P•a・ caseicolum (ペニシリウム・カゼイコラム) のス ターターを接種し、15℃,3週間、RH 85%で 熟成させ、チーメを得た。

尚、グルコノデルタラクトンを用いない場合は、 乳酸菌 (Uactobacillus acidphillus, ラクトパチ ルス・アシドフィラス )を添加し、BTGase でゲル 化後、40℃で2~5 hr 発酵させても同じような チーズが得られた。

本法で得られるチーズは、高価な子牛のレンネ ットを使用せずに製造することができ、またその 物性は、かなりしなやかな弾性をもつ品質の良い ものであった。

#### 换 施 例 9

て、Streptococuse thermophillus (ストレプト コッカス・サーモフィラス)からなるスターター

型くずれしない品質の良い豆腐様ケルができた。 

丸大豆 6.5 kg を 2 0 kg 位の水に消たし、常温で 1 晩充分吸水彫碣させたものを、水を加えながら 遊砕根ですりつぶし「ど」を得た。これに更に水 を25kg加え、どを薄め少量の消泡剤を添加し欲 益に移し、スチームを吹き込んで加熱した。加熱 条件は5分かけて100℃まで上げ、3~5分保 つ方法がよい。煮込み後おから絞り楔でおからを 除き 渡厚 豆乳 ( 粗タンパク 7.0 %, 油分 8.1 %, 水分75%)30㎏役た。とれに実施例4に示し た BTGase を 200ユニット加えて直ちにケーシン グチューブ(塩化ビニリアンチューブ)に充填し、 37℃,30分函浴中で加熱した。次に90℃以 上の場俗中に移し、加熱(30~60分)し、流 水中で豆腐様ゲルを得た。

# **突施例12**

**扱りのレシピーでカマポコを試作し、レオメー** ター (不動工業(株)製)による物性測定と官能評 価(n=10)を契施した。なお BTGase の添加量 (5%程度)をすばやく添加混合し、更に実施例 4 と同様の BTGase 1 ユニット加えて提拌し、3 5 て、1 br インキュペーターの中で的位かん化させ た。次にゲル温度を50℃、40分間加温し、 S. thermophillus によって酸を生成せしめかつフ レーパーを増加せしめた後、更に75~85℃に 加温せしめ BTGase を失活させた。冷却すると軽い 酸味を持つ品質の優れたヨーグルト機食品が得ら nt.

#### 実施例10

市阪豆乳(明治乳菜製,サンクロー豆乳,粗タ ンパク 3.1 % ) を約 2.5 倍に減圧凝縮し、更に 20℃以下に冷却して得られた磯雄豆乳(粗タン ペク 7. 7 5 % ) 1 l に対し、契施例 4 に示した BTC 1.10 を 4 ユニット 加え てプ ラスチック 容器 に充 **塡し、フタをレシールした後、55℃の務浴中で** 30分加温し、酵素反応させゲル化した。しかる 後に高周波誘電加熱装置(電子レンジ,2450メ ガヘルツ, 彼長12 m) を用いて加熱した。通常 の組とし豆腐、木綿豆腐と比較するとしなやかで、

はすり身乾物 I 8 に対して 2 0 Unit であり、酵素 反応は BTGase 無添加のコントロールのすわり工程 と同様 3 0 分

R	K	3	4	C	•	2	時	间	ረ	L	•	反坑	終	7	後	8	5	τ
}	间	1/0	熱	し	て	觐	a	٤	L	九	•							
					ŧ	8			,						•			

	コントロール	BTGaso統加
	(%)	(%)
ナり身に級	6 6.9	6 6.9
馬鈴薯酸粉	6.7	6.7
み り ん	2.0	2.0
砂糖	2.0	2.0
食 塩	1.7	. 1.7
MSG	0.7	0.7
水	2 0.0	1 9.3
BTGsso	0	0.2

物性測定および官能評価の結果を表10,11 に示す。

袋 10

,	破断強度(8)	₫ ( <b>%</b> )
コントロール		·
(BTGase 無添加)	454±50	4 4.3 ± 2.3
BTGase	804±58	4 6.3 ± 1.3

以上のように BTGase を添加して試作したカマゼコは筋原級維蛋白質の間に s-(rGlu)Lys 架橋が生成するためコントロールに比べて破断強度が増し、好ましい食感となることがわかった。

# **爽施例13**

要12のレンピーでソーセージを試作し、レオナー((株)山電製)による物性測定と官能評価(n=10)を異施した。なお BTGase の添加量は豚肉乾物18に対して1 Unit であり、酵素反応は55℃、2時間とし、反応終了後、80℃、30分間加熱して製品とした。尚、BTGase を添加しないものをコントロールとした。

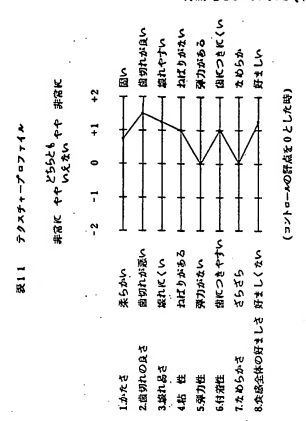


表 12

	コントロール	BTG ase 添加
	(%)	(%)
<u> </u>	6 8.4	6 8.4
食 塩	1.5	1.5
亜硝酸ナトリウム	0.02	0.02
アスコルピン酸Na	0.06	0.06
砂想	2. 1	2.1
MSG	0.4	0.4
ホワイトペッパー	0. 3	0.3
水	2 7. 2 2	2 7. 2 0
BTGsee	<u> </u>	0.02

物性例定かよび官能評価の結果を表1 3及び表14に示す。

表	1	3

		·········· 生	~~~~		性	瑶.
	(×10	dyn	·cm <sup>-2</sup> )	(×10° d	yn se	e·cm <sup>-2</sup> )
コントロール		4.7 3			1.4 8	
BTG ase 派加	;	5.83			1.9 2	
_						

西方しゃ方へて 曲切れが良い なだりがない 数れやナい 野七がある なわらな 存まして S Ed 非常元 (コントロールの肝点を0とした) Ł pp 25528 pp 7 ۲ ٨ 0 0 ۲ ı ۲ 4 非名の ç Κ 扱
に
し
な
や
よ
し
な 歯切れが悪っ 好ましくない ねばりがある 数れたへい 弾力がたい さらさら 4 8.食威全体の好ましさ 500 2.趙切れの良さ (配面項目) 7.なめらかさ はかある かたさ 品品 5.弹力性 6.付流件

それぞれのホイッピング・クリームを用いてガラス板上に花柄を描いて状態を観察したところ、BTGaae を添加したホイッピング・クリームでは画顔の鋭い造花が可能となった。

# **妈施例15**

表16のレンピーでアイスクリームを試作し室 温に置いた時の形態変化を観察し、メルトダウン 耐性を評価した。なお、BTGase の添加量は脱脂粉 乳乾物18に対して25 Unit であり、酵素反応は アイスクリームミックスの殺菌工程(68℃、30 分間)で実施した。殺菌後、5℃で一晩エージン グさせたアイスクリームミックスを発生でありていた。 グさせたアイスクリームミックスをででした。 が一に三変重工(株)製)を用い、品温ー2~4℃で オーバーラン90 場までフリージを行い、コーンに充填後、一40℃で硬化させ製品とした。 尚、BTGase を添加しない以外は全く同様の操作を 行って試作したアイスクリームをコントロールと した。 以上のように BTGase を添加して試作したソーセージは BTGase のゲル形成能によりコントロールに比べて粘弾性になんだ協ごたえの好きしい食品となることがわかった。

#### 契施例14

要15のレンピーでホイッピング・クリームを 試作し、按り出し特性を評価した。なお、 BTGase の添加量はカピイン・ナトリウム乾物18に対し て1 Unit であり、ホイップ操作は万能混合提拌機 (三栄製作所(株) 製)を用い、7~9℃で実施した。 尚、BTGase 低添加のものをコントロールとした。

15 コントロール BTG ... 诱加 (%) (%) •/ 7#1 2 5.0 2 5.0 カセインナトリウム 5.0 5.0 モノグリセリド 0.3 0.3 . 水 6 9.7 6 9.7 BTGase 0.005

亵 16 コントロール BTGame 添加 (%) (%) 油 5.0 5.0 脱 秎 乳 8.0 8.0 砂 糖 1 3.0 1 3.0 水 飴 6.0 6.0 ۸ 0.1 0.1 ナン 0.1 0.1 0.1 カストピーンガム 0.1 リセライド 0.3 0.3 ラエッセンス 0.1 0.1

コントロールは室温静置後15分で形別れしてしまったが、BTGameを添加したアイスクリームは30分以上も形別れを起こさず、しかもコントロールと同様、滑らかな口ざわりをしていた。 実施例16

6 7.3

6 7.1

0.2

水

BTGase

試験管内に所要量の牛皮由来アテロコラーゲン

粉末(高研(株) 製)をとり、0.1 M Tria-HCL パッファー( 出 7.5 ) 2 mを加え、5 5 ℃の水浴中に1 5 分間保持した後提押するととにより3~1 0 %アテロコラーゲン溶液を調製した。高濃度溶液が冷却によるゲル化をおこさないうちに BTGaseを0.05 U/ロタンパク質となるよう添加し、5 5 ℃で6 0 分間インキュベートした。全体のコラーゲン溶液についても同様にインキュベート終了直後、室温で6 0 分放慢をによった。インキュベート終了直後、空温で6 0 分放慢を限した。その結果を浸1 7 に示した。

ハ化学製)に充城し、50℃にて、1時間インキュペート後、沸とう湯谷中で25時間加熱した。加熱後流水中で冷却した後、物性測定をした。即ちサンプルを厚さ3cmに切断し、直径7mの形プランジャーを使用して、不動工業製レオメーターにて測定を行ない、破断強度を求めた。その結果を製18に示した。尚、コントロールは、BTGase を予め、高温加熱変性して失活せしめたものを用い、同様の方法で調製した。

表 18

	破断強度(8/cm²)
コントロール	286
BTGase 添加区	4 4 2

すなわち、BTGase を加えたオヤアミ内のかまぼこ試作品はBTGase を予め失活したコントロール区よりも格段に高い破断強度を示すことが認められた。

突施例18

**ጀ 17** .

	インキュー ト終了直接	60分放價後	100℃で加熱後
3 % 溶液+ BTGase	0	0	0
5 免疫液+BTGase	0	0	0
10 %招收+ BTG ase	0	0	0
10 多溶液-BTGase	×	0	×

(注) O:サル化している ×:サル化していない

# 災施例17

生オキアミ 政結内(大洋漁 歎裂) 1 ㎏をフローズンカッターにより細砕し、これに食塩 3 0 g、ソルビトール(味の 柔製) 1 0 0 g、新ねり味(味の 深製) 5 0 g、分りん 4 0 g、馬レイショ 破粉 5 0 gを加えさらに 2000 ユニットの BTGaseを 3 0 0 配の冷水に可溶化後加えて、ステファン製カッターにて約 6 分 温練した。 温練直後の 温度は 5 ~ 6 ℃に制御した。 このオキアミ 内ペーストを塩化ビニリアン製のケーシングチューフ(クレ

表19のレンピーでうどんを作り、官能評価(a-15)と物性測定を実施した。

扱 19

	コントロール	BTC · · · 添加
	(%)	(%)
強力粉	3 6.4	3 6.4
海力粉	3 6.4	3 6.4
食塩	0. 5	0.5
冰	2 6.7	2 6.7
BTG		0.04

BTG \*\*\* の添加量は蛋白質 1 8 当たり 1 U とし、 室型で 2 時間酵素反応を行なった後、製麺した。 官能評価および物性測定は 1 2 分間ゆでたりどん で行なった。物性測定に用いた麵の長さは 7 cm、 レオメーター (不動工薬製)を用いて引張り試験 を行ない 破断強度と破断するまでの伸びを測定し た。結果を裂 2 0 , 裂 2 1 に示した。

伸び(=)

超不しな不へて 協的れが良る わばりがない 扱れやすい 弾力がある (コントロールを 0 とした時の BTG ass 松加サンプルの軒点) れむらか おまして <u>ج</u> 非なん ややどちらとも やや 非常に いえない テクスチャープロファイル 7 0 7 ? 銀行しなやせる 8.食感全体の好さしさ 好ましくない 歯切れが懸っ わばりがある 数れたへて 独力ななら 茶りから さらざら **炎20** (評価項目) 2.歯切れの良さ 7.なめらかさ 3.複れ島さ

885±48\*\* - 1 0 \*\* 危険率1 多で有意意あり 官能評価、物性測定の結果はよく一致しており、 を添加することにより、クルテン分子の間 ショショした讃使うとんに 近い食恩の題が出来ることが明らかになった。 实施例1

畏

21

706±23

2000 ーでスパケティを作り、官能評 15)と物性測定を実施した。

	段 2	2
	コントロール (多)	BTGase 添加 (多)
強力粉	7 3.7	7 3.7
食 塩	0.6	0.6
水	2 5.7	2 5.7
BTG	_	0; 04

BTGase の添加量は蛋白質18当たり1Uとし、 室温で2時間酵素反応を行なった後、パスタ ーコーヒーメーカー製)で製麺した 官能評価および物性測定は5分30秒ゆでた題で 行なった。物性測定に用いた鱈の長さは7㎝ - ター(不動工業製)を用いて引張り試験を 破断強度と破断するまでの仲びを制定し 結果を表23,表24に示した。

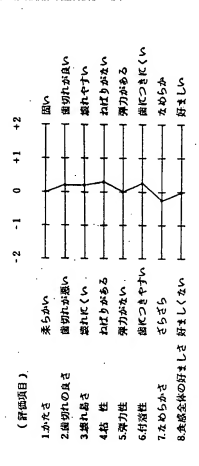
1.かたさ

5.弹力性 6.付着性

4名 在

(コントロールを0とした時のBTGase 然句サンプルの呼点) テクスチャープロファイ 3 3 HK.

非常に やや どちらとも 4や 非常に いえない





安 24

	破断強度(8)	伸び(〓)
コントロール	2 9 ± 2	77±7
BTG (1U/9)	27±1	5 4 ± 9**

### n = 10 ++ 危険率19で有意差あり

BTGase をスペゲティに作用させても設23のように食感に大きな変化は生じなかったが、製造工程でミヤシングした粉がサラサラしており、スクリューへのフィーティングがスムーズでシリンダー内の発熱が少ないなど作業性が大幅に改善された。

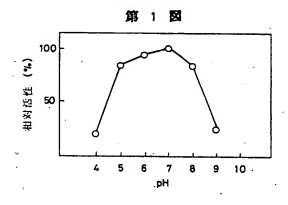
# [発明の効果]

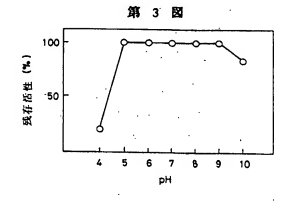
本発明の徴生物由来の BTGase は安価に供給され、かつ精製も容易であるので実用性が大である。

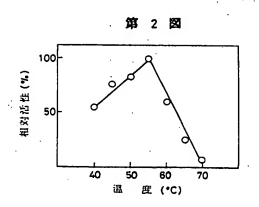
また、BTGase を用いることにより、カルシウム 非存在下で又カルシウム存在下でも酵素(BTGase) 確定及び蒸質優度が非常に低いところで品質の優れたゲル化物を製造できるという利点がある。

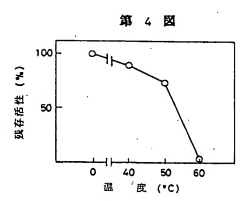
# 4. 図面の簡単な説明

第1図・第2図・第3図及び第4図は本題発明のBTG-1の至遠片曲線、至適温度曲線、対安定曲線を示すものであり、第5図、第6図、第7図及び第8図は本風発明のBTG-2の至適出曲線、至適温度曲線、対安定曲線及び温度安定曲線を示すものであり、第9図、第10図、第11図及び第12図は、本題発明のBTG-3の至遠出曲線、至適温度曲線、対安定曲線及び温度安定曲線を示するのである。

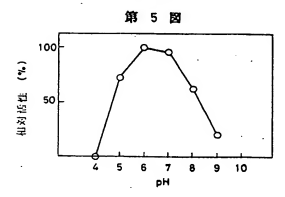


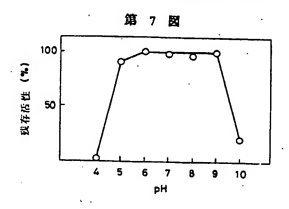


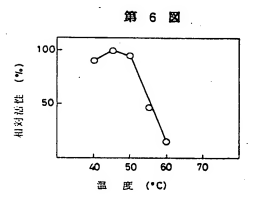


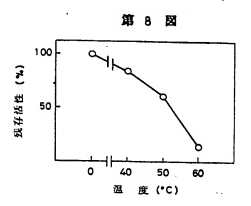


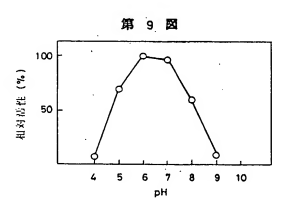
# 特開昭64-27471 (15)

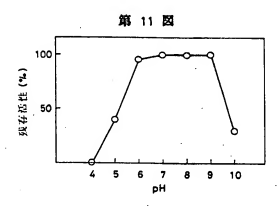


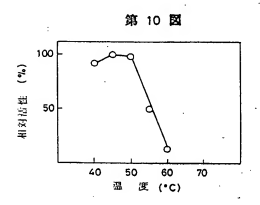


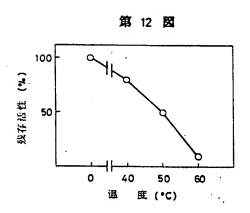












第1頁	₹の8	党き					
<b>⑤</b> Ir	nt.C	1,4		į	厳別記号		庁内整理番号
// A :	23	-	19/032 3/00 1/03 1/04				8114-4B X-7236-4B 7235-4B 8114-4B
CC	12 N 12 F	3 .	9/10				0.14 40
砂発	明	. 者	田	中	晴	生	神奈川県川崎市川崎区鈴木町 1 - 1 味の素株式会社中央 研究所内
⑦発	明	者	内	尾	良	輔	東京都中央区京橋1-5-8 味の素株式会社内
②発	明	者	松	浦		明	愛知県春日井市松本町539-2
ぴ発	明	者	安	藤	裕	康	愛知県江南市古知野町千丸221
の発	明	者	梅	B	幸	_	岐阜県羽島郡笠松町北及字北山1984-25